PCT

世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

H01M 10/40, 4/58

(11) 国際公開番号 A1 WO98/57386

(43) 国際公開日

1998年12月17日(17.12.98)

(21) 国際出願番号

PCT/JP98/02541

(22) 国際出願日

1998年6月8日(08.06.98)

(30) 優先権データ

特願平9/155436

1997年6月12日(12.06.97)

JР

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

三洋電機株式会社(SANYO ELECTRIC CO., LTD.)[JP/JP] 〒570-8677 大阪府守口市京阪本通二丁目5番5号 Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

喜田佳典(KIDA, Yoshinori)[JP/JP]

大下竜司(OHSHITA, Ryuji)[JP/JP]

吉村精司(YOSHIMURA, Seiji)[JP/JP]

能間俊之(NOHMA, Toshiyuki)[JP/JP]

西尾晃治(NISHIO, Koji)[JP/JP]

〒570-8677 大阪府守口市京阪本通二丁目5番5号

三洋電機株式会社内 Osaka, (JP)

(74) 代理人

弁理士 松川克明(MATSUKAWA, Katsuaki)

〒550-0005 大阪府大阪市西区西本町1丁目5番7号

本町新興産ビル Osaka, (JP)

(81) 指定国 CA, JP, KR, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調査報告書

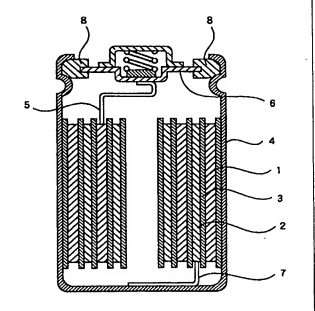
補正書

(54) Title: NON-AQUEOUS ELECTROLYTIC SECONDARY CELL

(54)発明の名称 非水電解質二次電池

(57) Abstract

A non-aqueous electrolytic secondary cell provided with positive electrodes (1), negative electrodes (2) and a non-aqueous electrolytic solution, wherein a lithium-containing composite nickel oxide is used as a chief component of the electrode material of the positive electrodes, a lithium-containing titinium oxide is used as a chief component of the electrode material of the negative electrodes, the solvent of the non-aqueous electrolytic solution contains a cyclic carbonic ester and a chain carbonic ester, the cyclic ester and the chain carbonic ester being contained in amounts of at least 10 % by volume of the whole solvent, respectively, and the total content of the cyclic carbonic ester and the chain carbonic ester being at least 60 % by volume of the whole solvent.



(57)要約

正極1と、負極2と、非水電解液とを備えた非水電解質二次電池において、正極における正極材料の主成分にリチウム含有ニッケル複合酸化物を用いる一方、負極における負極材料の主成分にリチウム含有チタン酸化物を用い、非水電解液における溶媒が環状炭酸エステルと鎖状炭酸エステルと 環状炭酸エステルとがそれぞれ溶媒全体の10体積%以上含まれると共に、環状炭酸エステルと鎖状炭酸エステルと を合わせた溶媒が溶媒全体の60体積%以上含まれるようにした。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

```
AL アルバニア F1 フィンランド LK スリ・ランカ S1 スロヴェニア FR フランス LR リベリア SK スロヴァキヤ AT オーストリア GA 対応 LS レソト S1 スロヴェニア S1 スロヴェーア S1 スロヴ
```

WO 98/57386 PCT/JP98/02541

明 細 書

非水電解質二次電池

技術分野

この発明は、正極と、負極と、非水電解液とを備えた非水電解質二次電池に係り、特に、その負極における負極材料にリチウム含有チタン酸化物を用いた場合において、そのサイクル特性を向上させるようにした非水電解質二次電池に関するものである。

背景技術

近年、高出力,高エネルギー密度の新型二次電池として、電解質に非水 電解液を用い、リチウムの酸化,還元を利用した高起電力の非水電解質二 次電池が開発され、その正極における正極材料にリチウム含有コバルト複 合酸化物を用いる一方、負極における負極材料に炭素を用いて、作動電圧 が4V程度になった非水電解質二次電池が利用されるようになった。

一方、近年においては、IC回路の低電圧化に伴って、作動電圧が2. 5 V程度の電池の必要性が高まり、このような2.5 V程度の作動電圧をもつ電池の開発が行なわれている。

そして、このような電池として、特開平7-335261号公報に示されるように、その正極における正極材料にコバルト酸リチウムを用いる一方、その負極における負極材料にLiィノ。Tisノ。〇4を用い、この正極材料と負極材料の比率を適当な範囲にすることにより、この非水電解質二次電池のサイクル特性を向上させるようにしたものが提案されている。

しかし、この同公報において、その正極材料として使用されるコバルト酸リチウムは非常に高価であるという欠点があり、また充放電を行なった場合に、過放電に陥りやすく、サイクル特性が悪くなるという問題があっ

た。

そこで、本発明者らは作動電圧が 2.5 V程度の非水電解質二次電池に おいて、その負極材料にリチウム含有チタン酸化物を用いると共に、その 正極材料にリチウム含有コパルト酸化物よりも安価なリチウム含有ニッケ ル酸化物を用いることを検討した。

しかし、このように正極材料にリチウム含有ニッケル酸化物を使用した場合、充放電効率が低下すると共に、上記のリチウム含有コバルト酸化物の場合と同様に、負極材料にリチウム含有チタン酸化物を使用して充放電を行なった場合に、過放電に陥りやすく、サイクル特性が悪くなるという問題を見い出した。

この発明は、正極と、負極と、非水電解液とを備えた非水電解質二次電池における上記のような問題を解決することを課題とするものであり、その負極における負極材料にリチウム含有チタン酸化物を用いた場合において、過放電が生じるのを抑制し、サイクル特性に優れた非水電解質電池が得られるようにすることを目的とするものである。

発明の開示

この発明における第1の非水電解質二次電池においては、正極と、負極と、非水電解液とを備え、上記の正極における正極材料の主成分にリチウム含有ニッケル複合酸化物を用いる一方、上記の負極における負極材料の主成分にリチウム含有チタン酸化物を用い、上記の非水電解液における溶媒が環状炭酸エステルと鎖状炭酸エステルとを含み、環状炭酸エステルと鎖状炭酸エステルとで含み、環状炭酸エステルと鎖状炭酸エステルとを含わせた溶媒が溶媒全体の60体積%以上含まれるようにした。

そして、この第1の非水電解質二次電池のように、正極における正極の 主成分としてリチウム含有ニッケル複合酸化物を用いると共に、負極にお

PCT/JP98/02541

ける負極材料の主成分にリチウム含有チタン酸化物を用いた場合において、その非水電解液における溶媒に、環状炭酸エステルと鎖状炭酸エステルとがそれぞれ溶媒全体に対して10体積%以上含まれると共に、環状炭酸エステルと鎖状炭酸エステルとを合わせた溶媒が溶媒全体の60体積%以上含まれたものを用いると、この非水電解液における溶媒と上記の正極材料や負極材料との間において、容量を低下させる副反応が生じるのが抑制され、この非水電解質二次電池におけるサイクル特性が向上する。

ここで、この第1の非水電解質二次電池において、非水電解液における 溶媒に環状炭酸エステルと鎖状炭酸エステルとがそれぞれ溶媒全体の10 体積%以上含まれるようにしたのは、環状炭酸エステルの量がこれより少 ないと、非水電解液におけるイオン伝導性が低下して、サイクル特性が悪 くなり、また鎖状炭酸エステルの量がこれより少ないと、非水電解液の粘 度が高くなってイオン伝導性が低下し、サイクル特性が悪くなるためであ る。

また、この第1の非水電解質二次電池において、その正極における正極 材料として使用するリチウム含有ニッケル複合酸化物としては、この非水 電解質二次電池における過放電を抑制してサイクル特性を向上させるため、 $LiNi_{1-x}M_{x}O_{2}$ (式中、Mは遷移金属又はB,A1,Si,Pから 選択される少なくとも1種の元素であり、 $0 \le x \le 0$. 5 の関係を満たす。) で示されるものを使用することが好ましい。特に、過放電をより一層抑制 するためには、上記のMが、Co,Ti, V, Mn, Fe, Sn, B, A1, Si, Pから選択される少なくとも1種の元素で構成されたものを用 いることが好ましい。

そして、正極材料に使用するリチウム含有ニッケル複合酸化物の具体例としては、例えば、LiNiO2, LiNio.s Coo.z O2, LiNio.s Alo.z O2, LiNio.s Tio.z Oz, LiNio.s Vo.z O2, LiNio.s Cro.z O2, LiNio.s Feo.

2 O 2 , Li Ni o. 8 Cu o. 2 O 2 , Li Ni o. 8 Z n o. 2 O 2 , Li Ni o. 8 N b o. 2 O 2 , Li Ni o. 8 M o o. 2 O 2 , Li Ni o. 8 S n o. 2 O 2 , Li Ni o. 8 S n o. 2 O 2 , Li Ni o. 8 W o. 2 O 2 , Li Ni o. 7 Co o. 1 Ti o. 2 O 2 , Li Ni o. 8 M n o. 1 A l o. 1 O 2 等が挙げられる。

一方、負極材料に使用するリチウム含有チタン酸化物の具体例としては、 例えば、Lia Tis O12, Lis Tis Os 等が挙げられる。

また、非水電解液における溶媒に使用する環状炭酸エステルとしては、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、ブチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、プロピレンカーボネートを使用することが好ましい。また、鎖状炭酸エステルとしては、ジメチルカーボネート、メチルエチルカーボネート、メチルプロピルカーボネート、メチルイソプロピルカーボネート、ジエチルカーボネート、エチルプロピルカーボネート、エチルプロピルカーボネート、メチルエチルカーボネート、メチルエチルカーボネート、メチルプロピルカーボネート、メチルエチルカーボネート、メチルプロピルカーボネート、ジエチルカーボネートを用いることが好ましい。

また、この非水電解液における溶媒には、上記の環状炭酸エステルや鎖 状炭酸エステル以外の溶媒を加えることができ、このような溶媒としては、 例えば、1,2-ジエトキシエタン、1,2-ジメトキシエタン、エトキ シメトキシエタン等の従来より非水電解質二次電池に一般に使用されてい る溶媒を用いることができる。

また、上記のような環状炭酸エステルと鎖状炭酸エステルとを合わせた 溶媒が溶媒全体に対して80体積%以上になるようにすると、この非水電 解液と正極材料や負極材料との間において、容量を低下させる副反応が生 じるのがさらに抑制され、サイクル特性が一層より向上するようになる。

また、上記の非水電解液において、上記の溶媒に溶解させる溶質としては、従来より非水電解質二次電池において使用されている公知のものを用

WO 98/57386

i.

5

PCT/JP98/02541

いることができ、例えば、LiPF。,LiClO,,LiBF,,Li CF。SO。等のリチウム化合物が用いられ、これらの溶質を上記の溶媒中に 0.5~1.5 mol/lの範囲で溶解させたものが一般に使用される。

また、この第1の非水電解質二次電池において、上記の正極と負極とを 分離させるセパレーターとしても、従来より一般に使用されているボリブ ロピレン、ボリエチレン等で構成された微多孔膜や不織布等を使用するこ とができ、またポリエチレンオキシドやポリフッ化ビニリデン等を用いた 固体電解質に上記の非水電解液を含浸させて使用することもできる。

次に、この発明における第2の非水電解質二次電池においては、正極と、 負極と、非水電解液とを備え、上記の正極における正極材料の主成分に、 LiNi_{1-x} Mn_y M_z O_z (式中、MはCo, Ti, V, Fe, Sn, B, Al, Si, Pから選択される少なくとも1種の元素であり、x=y+z、 $x\le0$. 6、0.05 \le y \le 0.3の関係を満たす。)で表されるリチウム含有ニッケル複合酸化物を用いる一方、上記の負極における負極材料の主成分にリチウム含有チタン酸化物を用い、上記の非水電解液における溶媒中に環状炭酸エステルが10体積%以上含まれるようにした。

そして、この第2の非水電解質二次電池のように、リチウム含有ニッケル複合酸化物にMnを所定量含有させると共に、非水電解液における溶媒中に環状炭酸エステルを10体積%以上含ませると、リチウム含有ニッケル複合酸化物におけるNiの量を少なくした場合においても、上記の第1の非水電解質二次電池と同様にサイクル特性が向上し、また正極材料のコストを第1の非水電解質二次電池の場合よりも安くすることができる。

ここで、この第2の非水電解質二次電池においても、非水電解液における浴媒に使用する環状炭酸エステルとしては、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、ブチレンカーボネート等を使用することができるが、特に、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネートを使用するこ

とが好ましい。

また、非水電解液における溶媒に環状炭酸エステルを使用するにあたり、この環状炭酸エステルが非水電解液における溶媒中に30~70体積%の範囲で含まれるようにすると、この非水電解液と正極材料や負極材料との間において、容量を低下させる副反応が生じるのがさらに抑制されて、サイクル特性がより向上される。

図面の簡単な説明

第1図はこの発明の実施例と比較例において作製した非水電解質二次電池の内部構造を示した断面説明図である。

発明を実施するための最良の形態

以下、この発明に係る非水電解質二次電池について実施例を挙げて具体的に説明すると共に、この実施例における非水電解質二次電池においては、サイクル特性が向上されることを比較例を挙げて明らかにする。なお、この発明に係る非水電解質二次電池は、特に、下記の実施例に示したものに限定されるものではなく、その要旨を変更しない範囲において適宜変更して実施できるものである。

(実施例A1~A4及び比較例Q1~Q3)

実施例A1~A4及び比較例Q1~Q3においては、正極と負極を下記のようにして作製すると共に、非水電解液を下記のようにして調製し、図1に示すような円筒型になったAAサイズの非水電解質二次電池を作製した。

<正極の作製>

正極を作製するにあたっては、正極材料にLiNio.s Coo.2 O2を用い、このLiNio.s Coo.2 O2と、導電剤である人造黒鉛と、結着

剤であるポリフッ化ビニリデンとを90:5:5の重量比で混合させると 共に、これにN-メチル-2-ピロリドン (NMP)を加えてスラリー化 させ、このスラリーを正極集電体であるアルミニウム箔の両面にドクター ブレード法により塗布し、これを150℃で2時間真空乾燥させて正極を 作製した。

く負極の作製>

負極を作製するにあたっては、負極材料にLi、Ti。O₁2を用い、このLi、Ti。O₁2と、導電剤である人造黒鉛と、結着剤であるポリフッ化ビニリデンとを90:5:5の重量比で混合させると共に、これに上記のNMPを加えてスラリー化させ、このスラリーを負極集電体である銅箔の両面にドクターブレード法によって塗布し、これを150℃で2時間真空乾燥させて負極を作製した。

<非水電解液の調製>

非水電解液を調製するにあたっては、その溶媒として、環状炭酸エステルであるエチレンカーボネート(EC)と、鎖状炭酸エステルであるジメチルカーボネート(DMC)と、それ以外の溶媒である1,2ージメトキシエタン(DME)とを下記の表1に示す体積比で混合させた各混合溶媒を用い、これらの各混合溶媒に対してそれぞれヘキサフルオロリン酸リチウムLiPF。を1mol/lの割合で溶解させて各非水電解液を調製した。

<電池の作製>

電池を作製するにあたっては、図1に示すように、上記のようにして作製した正極1と負極2との間に、セパレータ3としてポリプロピレン製の多孔膜を介在させ、これらをスパイラル状に巻いて各電池缶4内に収容させた後、この各電池缶4内にそれぞれ上記のように調製した各非水電解液を注液して封口し、正極1を正極リード5を介して正極外部端子6に接続させると共に負極2を負極リード7を介して電池缶4に接続させ、正極外

部端子6と電池缶4とを絶縁パッキン8により電気的に分離させて、各非水電解質二次電池を作製した。

次に、上記のようにして作製した実施例A1~A4及び比較例Q1~Q3の各非水電解質二次電池を、充電電流500mAで充電終止電圧2.7 Vまで充電させた後、放電電流500mAで放電終止電圧1.2 Vまで放電させ、これを1サイクルとして、200サイクルの充放電を繰り返して行ない、200サイクル迄の1サイクルあたりにおける放電容量の劣化率(サイクル劣化率)を調べ、その結果を下記の表1に合わせて示した。(表1)

	正極材料	混合溶媒の体積比 EC : DMC : DME	サイクル劣 化 率 (%/サイクル)
実施例A2	LiNio.8 Coo.2 O2 LiNio.8 Coo.2 O2 LiNio.8 Coo.2 O2 LiNio.8 Coo.2 O2	3 0 : 3 0 : 4 0 3 5 : 3 5 : 3 0 4 0 : 4 0 : 2 0 5 0 : 5 0 : 0	0 · 1 8 0 · 1 7 0 · 0 6 0 · 0 8
	LiNio.8 Coo.2 O2 LiNio.8 Coo.2 O2 LiNio.8 Coo.2 O2	2 5 : 2 5 : 5 0 5 : 7 5 : 2 0 7 5 : 5 : 2 0	0.21 0.22 0.55

この結果から明らかなように、非水電解液における溶媒中に、環状炭酸エステルであるエチレンカーボネートと、鎖状炭酸エステルであるジメチルカーボネートとがそれぞれ10体積%以上含有されると共に、このエチレンカーボネートとジメチルカーボネートとを合わせた溶媒の割合が60体積%以上になった混合溶媒を使用した実施例A1~A4の各非水電解質二次電池は、非水電解液の混合溶媒中におけるエチレンカーボネートやジ

メチルカーボネートの割合がこの発明の条件を満たしていない比較例Q1 ~Q3の各非水電解質二次電池に比べて、サイクル劣化率が低く、サイクル特性が向上していた。

また、実施例A1~A4の各非水電解質二次電池を比較した場合、環状 炭酸エステルであるエチレンカーボネートと、鎖状炭酸エステルであるジ メチルカーボネートとを合わせた溶媒が溶媒全体の80体積%以上になっ た実施例A3,A4の各非水電解質二次電池においては、さらにサイクル 劣化率が低くなり、サイクル特性が一層向上していた。

(実施例 B 1 ~ B 1 3 及び比較例 R 1)

実施例 B 1 ~ B 1 3 及び比較例 R 1 においては、上記の実施例 A 1 ~ A 4 及び比較例 Q 1 ~ Q 3 における正極の作製において、使用する正極材料の種類を変更させ、下記の表 2 に示す各正極材料を使用し、それ以外については、上記の実施例 A 3 の場合と同様に、非水電解液における溶媒に、エチレンカーボネート(E C)と、ジメチルカーボネート(D M C)と、1,2 - ジメトキシエタン(D M E)とを 4 0:40:20の体積比で混合させた混合溶媒を用いて、各非水電解質二次電池を作製した。

そして、このように作製した実施例B1~B13及び比較例R1の各非水電解質二次電池についても、上記の場合と同様にして、200サイクルの充放電を繰り返して行ない、200サイクル迄の1サイクルあたりにおける放電容量の劣化率(サイクル劣化率)を調べ、その結果を下記の表2に合わせて示した。

(表2)

	正極材料	混合溶媒の体積比 EC : DMC : DME	サイクル劣 化 率 (%/サイクル)
実施例B1	LiNiO ₂ LiNio.5 Coo.5 O ₂	40:40:20	0.07
実施例B3	LiNio.4 Coo.6 O 2 LiNio.8 Tio.2 O 2	40:40:20	0.13
実施例B5	LiNio. 8 V o. 2 O 2	40:40:20	0.08
実施例B6	LiNio.s Mno.2 O2 LiNio.s Feo.2 O2	40:40:20	0.07
実施例B8	LiNio. 8 Sno. 2 O 2 LiNio. 8 Bo. 2 O 2	40:40:20	0.07
実施例B10	LiNio.8 Alo.2 O2	40:40:20	0.06
実施例B11	LiNio.8 Sio.2 O 2 LiNio.8 Po.2 O 2	40:40:20	0.08
実施例B13	LiNi ₀₈ Cu _{0.2} O ₂	40:40:20	0.12
比較例R 1	LiCoO2	40:40:20	0.24

この結果から明らかなように、正極材料にリチウム含有ニッケル複合酸化物を使用した実施例B1~B13の各非水電解質二次電池は、正極材料にニッケルを含まないLiCoO2を使用した比較例R1の非水電解質二次電池に比べて、サイクル劣化率が著しく低くなって、サイクル特性が著しく向上した。

また、上記の実施例B1~B13の非水電解質二次電池を比較した場合、 その正極材料として、前記のLiNi_{1-x} MxO₂ (式中、MはCo, T i, V, Mn, Fe, Sn, B, Al, Si, Pから選択される少なくとも1種の元素であり、 $0 \le x \le 0$. 5の関係を満たす。)で示される正極材料を使用した実施例B1, B2, B4~B12の各非水電解質二次電池は、上記のxの値が0. 6になった正極材料を用いた実施例B3の非水電解質二次電池や、LiとNiの他にCuを加えた実施例B13の非水電解質二次電池よりも、サイクル劣化率がさらに低くなり、サイクル特性が一層向上していた。

(実施例C1~C8)

実施例C1~C8においては、上記の実施例A1~A4及び比較例Q1~Q3における非水電解液の調製において、その溶媒に使用する環状炭酸エステルと鎖状炭酸エステルの種類を下記の表3に示すように変更させ、それ以外については、実施例A1~A4及び比較例Q1~Q3の場合と同様にして各非水電解質二次電池を作製した。

ここで、実施例C1~C8においては、表3に示すように、非水電解液の溶媒中において環状炭酸エステルと鎖状炭酸エステルとを合わせた溶媒が80体積%になるようにすると共に、実施例C1においては、環状炭酸エステルをプロピレンカーボネート(PC)に、実施例C2においては、環状炭酸エステルをECとPCとに、実施例C3においては鎖状炭酸エステルをメチルエチルカーボネート(MEC)に、実施例C4においては、鎖状炭酸エステルをメチルプロピルカーボネート(MPrC)に、実施例C5においては、鎖状炭酸エステルをジエチルカーボネート(DEC)に、実施例C6においては、鎖状炭酸エステルをブチレンカーボネート(BC)に、実施例C7においては、鎖状炭酸エステルをブチレンカーボネート(BC)に、実施例C8においては、鎖状炭酸エステルをエチルプロピルカーボネート(EPrC)に変更させるようにした。

そして、このように作製した実施例C1~C8の各非水電解質二次電池

についても、上記の場合と同様にして、200サイクルの充放電を繰り返して行ない、200サイクル迄の1サイクルあたりにおける放電容量の劣化率(サイクル劣化率)を調べ、その結果を下記の表3に合わせて示した。(表3)

正極材料: LiNio. 8 Coo. 2 O 2		
実施例	混合溶媒の種類及び体積比	サイクル劣化率 (%/サイクル)
C 1	P C : D M C : D M E = 40:40:20	0.07
C 2	E C : P C : D M C : D M E = 20:20:40:20	0.06
C 3	E C : M E C : D M E = 40:40:20	0.07
C 4	E C : M P r C : D M E = 40:40:20	0.08
C 5	E C : D E C : D M E = 40:40:20	0.07
C 6	E C : D M C : D E C : D M E = 40:20:20:20	0.06
C 7	B C : D M C : D M E = 40:40:20	0.10
C 8	E C : E P r C : D M E = 40:40:20	0.10

この結果、非水電解液の溶媒に使用する環状炭酸エステルと鎖状炭酸エステルの種類を変更させた実施例C1~C8の各非水電解質二次電池においても、サイクル劣化率が前記の比較例Q1~Q3の各非水電解質二次電池に比べて著しく低くなって、サイクル特性に優れた非水電解質二次電池が得られた。

また、上記の実施例C1~C8の各非水電解質電池を比較した場合、上記の非水電解液の溶媒中における環状炭酸エステルに、エチレンカーボネート(EC)やプロピレンカーボネート(PC)を使用すると共に、鎖状炭酸エステルに、ジメチルカーボネート(DMC)、メチルエチルカーボネート(MEC)、メチルプロピルカーボネート(MPrC)、ジエチルカー

ボネート(DEC)を使用した実施例C1~C6の各非水電解質電池は、環状炭酸エステルにブチレンカーボネート(BC)を使用した実施例C7の非水電解質二次電池や、鎖状炭酸エステルにエチルプロピルカーボネート(EPrC)を使用した実施例C8の非水電解質二次電池に比べて、サイクル劣化率がさらに低くなり、サイクル特性が一層向上していた。

(実施例D1~D5及び比較例S1, S2)

そして、このように作製した実施例 D 1 ~ D 5 及び比較例 S 1 , S 2 の各非水電解質二次電池について、充電電流 5 0 0 m A で充電終止電圧 2 . 7 Vまで充電させた後、放電電流 5 0 0 m A で放電終止電圧 1 . 2 Vまで放電させ、これを 1 サイクルとして、 1 0 0 サイクルの充放電を繰り返して行ない、 1 0 0 サイクル迄における 1 サイクルあたりの放電容量の劣化率 (サイクル劣化率)を調べ、その結果を下記の表 4 に合わせて示した。

(表4)

正極材料:LiNio.4 Mno.3 Coo.3 O2			
	混合溶媒の体積比 EC:DME	100サイクル迄のサイクル劣化率 (%/サイクル)	
実施例 D 1 実施例 D 2 実施例 D 3 実施例 D 4 実施例 D 5	1 0 : 9 0 3 0 : 7 0 5 0 : 5 0 7 0 : 3 0 1 0 0 : 0	0.07 0.05 0.05 0.05 0.08	
比較例 S 1 比較例 S 2	0 : 1 0 0 7 : 9 3	0.34	

この結果から明らかなように、正極材料にLiNi。.4 Mn。.3 Co。.3 O₂を用いると共に、非水電解液における溶媒中に環状炭酸エステルであるエチレンカーボネートを10体積%以上含有させた実施例D1~D5の各非水電解質二次電池は、環状炭酸エステルであるエチレンカーボネートの量が10体積%未満になった比較例S1,S2の各非水電解質二次電池に比べて、サイクル劣化率が著しく低くなって、サイクル特性が著しく向上していた。

また、実施例D1~D5の各非水電解質二次電池を比較した場合、環状 炭酸エステルであるエチレンカーポネートが溶媒中に30~70体積%の 範囲で含有された実施例D2~D4の各非水電解質二次電池においては、 さらにサイクル劣化率が低くなって、サイクル特性が一層向上していた。 さらに、この実施例D1~D5の各非水電解質二次電池においては、上

記のように正極材料中におけるNiの割合を少なくしたにも拘らず、前記

WO 98/57386

の各実施例における非水電解質二次電池の場合と同様の効果が得られた。また、上記の実施例D $1 \sim D$ 5 及び比較例S 1 ,S 2 においては、正極材料にLi N i 。 4 M n 。 3 C o 。 3 O 2 を用いるようにしたが、前記のLi N i · - x M n y M z O 2 (式中、MはC o ,T i ,V,F e ,S n ,B,A i ,P から選択される少なくとも i 種の元素であり、i i を i から選択される少なくとも i 種の元素であり、i i を i で表される他の正極材料、例えば、Li N i 。 5 M n 。 3 C o 。 2 O i や Li N i 。 4 M n 。 1 C o 。 5 O i を 用いた場合においても同様の効果が得られた。さらに、非水電解液の溶媒中における環状炭酸エステルをエチレンカーボネートに代えて、プロピレンカーボネートやブチレンカーボネートを用いた場合においても同様の効果が得られた。

(実施例E1, E2)

実施例E1,E2においては、上記の実施例D1~D5の場合と同様に、正極材料にLiNi。・Mn。。Со。。О₂を用いる一方、非水電解液においては、その溶媒中における環状炭酸エステルとして、エチレンカーボネート(EC)に代えて、下記の表5に示すように、実施例E1ではプロピレンカーボネート(PC)を、実施例E2ではブチレンカーボネート(BC)を用いようにした。そして、上記の実施例D3の場合と同様に、これらの環状炭酸エステルと1,2-ジメトキシエタン(DME)とをそれぞれ50:50の体積比で混合させ、それ以外については、上記の実施例D1~D5の場合と同様にして各非水電解質二次電池を作製した。

そして、このように作製した実施例E1,E2の各非水電解質二次電池についても、上記の実施例D1~D5の場合と同様にして、100サイクル迄における1サイクルあたりの放電容量の劣化率(サイクル劣化率)を調べ、その結果を上記の実施例D3のものと合わせて下記の表5に示した。

(表5)

正極材料:LiNio.4 Mno.3 Coo.3 O2			
実施例	混合溶媒の種類及び体積比	100 サイクル迄のサイクル劣化率 (%/サイクル)	
ļ	E C : D M E = 5 0 : 5 0 P C : D M E = 5 0 : 5 0	0. 05 0. 05	
E 2	B C : D M E = 5 0 : 5 0	0.07	

この結果から明らかなように、正極材料にLiNi。, Mn。。 Со。。 O₂ を用いると共に、非水電解液における溶媒中に環状炭酸エステルを 1 0 体積%以上含有させた実施例 E 1 , E 2 の各非水電解質二次電池においても、サイクル劣化率が著しく低くなって、サイクル特性が著しく向上していた。

また、実施例 D 3 , E 1 , E 2 の各非水電解質二次電池を比較した場合、非水電解液における溶媒中における環状炭酸エステルにエチレンカーボネートやプロピレンカーボネートを用いた実施例 D 3 , E 1 の各非水電解質二次電池は、ブチレンカーボネートを用いた実施例 E 2 の非水電解質二次電池に比べて、さらにサイクル劣化率が低くなり、サイクル特性が一層向上していた。

LiNio.4 Mno.1 Coo.5 O2 を用いた場合においても同様の結果が得られた。

(実施例F1, F2及び比較例T1, T2)

実施例F1, F2及び比較例T1, T2においては、正極材料として、下記の表6に示すように、前記の実施例 $D1 \sim D5$ において正極材料に使用したLiNi。、Mn。。Co。。O2 中におけるNiの割合を同じにする一方、Mn及びCoの割合を変更させたものを用い、それ以外は、前記の実施例D3の場合と同様に、非水電解液における溶媒にエチレンカーボネート(EC)と1, 2 - ジメトキシエタン(DME)とを50:50の体積比で混合させた溶媒を用いて各非水電解質二次電池を作製した。

そして、このように作製した実施例F1,F2及び比較例T1,T2の各非水電解質二次電池についても、上記の実施例D1~D5の場合と同様にして、100サイクル迄における1サイクルあたりの放電容量の劣化率(サイクル劣化率)を調べ、その結果を前記の実施例D3のものと合わせて下記の表6に示した。

(表6)

混合溶媒				
	正極材料	100 サイクル迄のサイクル劣化率 (%/サイクル)		
実施例F1	LiNio. 4 Mno. 5 Coo. 5 O 2 LiNio. 4 Mno. 05 Coo. 55 O 2 LiNio. 4 Mno. 1 Coo. 5 O 2	0.05 0.06 0.05		
	LiNio. 4 Mno. 03 C O 0. 57 O 2 LiNio. 4 Mno. 35 C O 0. 25 O 2	0 . 2 4 0 . 2 2		

この結果から明らかなように、前記のLiNi1-x Мn, Мn, О2 において、Мnの割合を示すуの値が0. 05 \sim 0. 3の範囲になった正極材料を使用した実施例D3, F1, F2の各非水電解質二次電池は、上記のyの値が0. 03になった正極材料を使用した比較例T1の非水電解質二次電池や、yの値が0. 35になった正極材料を使用した比較例T2の非水電解質二次電池に比べて、サイクル劣化率が著しく低くなり、サイクル特性が著しく向上していた。

また、上記の実施例F1,F2及び比較例T1,T2においては、非水 電解液における溶媒にエチレンカーボネートと1,2-ジメトキシエタン とを50:50の体積比で混合させた溶媒を用いたが、環状炭酸エステル が10体積%以上含まれた溶媒であれば同じような効果が得られ、例えば、 プロピレンカーボネートと1,2-ジメトキシエタンとを40:60の体 積比で混合させた溶媒や、エチレンカーボネートとプロピレンカーボネー トと1,2-ジメトキシエタンとを30:30:40の体積比で混合させ た溶媒を用いた場合においても同様の結果が得られた。

(実施例 G 1, G 2 及び比較例 U 1 ~ U 4)

実施例G1, G2及び比較例U1~U4においては、正極材料として、下記の表7に示すように、前記の実施例D1~D5において正極材料に使用したLiNi。4 Mn。3 Co。3 O2 中におけるNi, Mn及びCoの割合を変更させたものを用い、それ以外は、前記の実施例D3の場合と同様に、非水電解液における溶媒にエチレンカーボネート(EC)と1,2ージメトキシエタン(DME)とを50:50の体積比で混合させた溶媒を用いて各非水電解質二次電池を作製した。

そして、このように作製した実施例G1,G2及び比較例U1~U4の 各非水電解質二次電池についても、上記の実施例D1~D5の場合と同様 にして、100サイクル迄における1サイクルあたりの放電容量の劣化率 (サイクル劣化率)を調べ、その結果を前記の実施例D3, F1, F2の ものと合わせて下記の表7に示した。

(表7)

混合溶媒 EC:DME=50:50			
	正極材料	100 サイクル迄のサイクル劣化率 (%/サイクル)	
実施例 F 1 実施例 F 2 実施例 G 1	LiNio. 4 Mno. 3 Coo. 3 O 2 LiNio. 4 Mno. 05 Coo. 55 O 2 LiNio. 4 Mno. 1 Coo. 5 O 2 LiNio. 5 Mno. 05 Coo. 45 O 2 LiNio. 5 Mno. 3 Coo. 2 O 2	0.06 0.05 0.05	
比較例U2	LiNio.35 Mno.03 Coo.02 O 2 LiNio.35 Mno.05 Coo.6 O 2 LiNio.35 Mno.3 Coo.35 O 2 LiNio.35 Mno.35 Coo.3 O 2	0.31	

また、上記の実施例G1, G2及び比較例U1~U4においては、非水 電解液における溶媒にエチレンカーボネートと1, 2-ジメトキシエタン とを 5 0 : 5 0 の体積比で混合させた溶媒を用いたが、環状炭酸エステルが 1 0 体積%以上含まれた溶媒であれば同じような効果が得られ、例えば、プロピレンカーボネートと 1 , 2 - ジメトキシエタンとを 4 0 : 6 0 の体積比で混合させた溶媒や、エチレンカーボネートとプロピレンカーボネートと 1 , 2 - ジメトキシエタンとを 3 0 : 3 0 : 4 0 の体積比で混合させた溶媒を用いた場合においても同様の結果が得られた。

産業上の利用可能性

以上詳述したように、この発明の第1の非水電解質二次電池においては、 正極における正極の主成分としてリチウム含有ニッケル複合酸化物を用いると共に、負極における負極材料の主成分にリチウム含有チタン酸化物を 用いた場合において、その非水電解液における溶媒に、環状炭酸エステル と鎖状炭酸エステルとがそれぞれ溶媒全体に対して10体積%以上含まれると共に、環状炭酸エステルと鎖状炭酸エステルとを合わせた溶媒が溶媒全体の60体積%以上含まれたものを用いるようにしたため、この非水電解液におけるイオン伝導性が低下するということがなく、この非水電解液における溶媒と上記の正極材料や負極材料との間において、容量を低下させる副反応が生じるのが抑制され、サイクル特性に優れた非水電解質二次電池が得られるようになる。

また、この発明における第2の非水電解質二次電池においては、負極における負極材料の主成分にリチウム含有チタン酸化物を用いた場合において、正極における正極材料の主成分に、 $LiNi_{1-x}Mn_xM_z$ O₂(式中、MiCo,Ti,V,Fe,Sn,B,Al,Si,Pから選択される少なくとも1種の元素であり、x=y+z、 $x\le0$.6、0.05 $\le y\le0$.3の関係を満たす。)で表されるリチウム含有ニッケル複合酸化物を用いると共に、非水電解液における溶媒中に環状炭酸エステルが10体積%以上含まれるようにしたため、上記の第1の非水電解質二次電池の場合と

WO 98/57386 PCT/JP98/02541

21

同様に、サイクル特性に優れた非水電解質二次電池が得られると共に、リチウム含有ニッケル複合酸化物におけるNiの量を少なくして、正極材料のコストを第1の非水電解質二次電池よりも安くできるようになる。

請求の範囲

- 1.正極と、負極と、非水電解液とを備えた非水電解質二次電池において、上記の正極における正極材料の主成分にリチウム含有ニッケル複合酸化物が用いられる一方、上記の負極における負極材料の主成分にリチウム含有チタン酸化物が用いられ、上記の非水電解液における溶媒が環状炭酸エステルと鎖状炭酸エステルと 鎖状炭酸エステルと 鎖状炭酸エステルと 鎖状炭酸エステルと がそれぞれ溶媒全体の 10体積%以上含まれると共に、環状炭酸エステルと鎖状炭酸エステルと がそれぞれ溶媒全体の 10体積%以上含まれると共に、環状炭酸エステルと 鎖状炭酸エステルとを合わせた溶媒が溶媒全体の 60体積%以上含まれることを特徴とする非水電解質二次電池。
- 2. 請求の範囲第1項に記載した非水電解質二次電池において、上記の環 状炭酸エステルと鎖状炭酸エステルとを合わせた溶媒が溶媒全体の80体 積%以上であることを特徴とする非水電解質二次電池。
- 3. 請求の範囲第1項に記載した非水電解質二次電池において、上記の正極における正極材料の主成分に、 $LiNi_{1-x}M_{x}O_{2}$ (式中、MdCo,Ti,V,Mn,Fe,Sn,B,Al,Si, $Pから選択される少なくとも1種の元素であり、<math>0 \le x \le 0$. 5 の関係を満たす。)で表されるリチウム含有ニッケル複合酸化物を用いたことを特徴とする非水電解質二次電池。
- 4・請求の範囲第2項に記載した非水電解質二次電池において、上記の正極における正極材料の主成分に、 $LiNi_{1-x}M_xO_2$ (式中、MdCo,Ti,V,Mn,Fe,Sn,B,Al,Si, $Pから選択される少なくとも1種の元素であり、<math>0 \le x \le 0$.5の関係を満たす。)で表されるリチウム含有ニッケル複合酸化物を用いたことを特徴とする非水電解質二次電池。
- 5. 請求の範囲第1項に記載した非水電解質二次電池において、非水電解液の溶媒に使用する上記の環状炭酸エステルとして、エチレンカーボネー

- トとプロピレンカーボネートの少なくとも1種が含まれていることを特徴とする非水電解質二次電池。
- 6. 請求の範囲第2項に記載した非水電解質二次電池において、非水電解 液の溶媒に使用する上記の環状炭酸エステルとして、エチレンカーボネー トとプロピレンカーボネートの少なくとも1種が含まれていることを特徴 とする非水電解質二次電池。
- 7. 請求の範囲第3項に記載した非水電解質二次電池において、非水電解液の溶媒に使用する上記の環状炭酸エステルとして、エチレンカーボネートとプロピレンカーボネートの少なくとも1種が含まれていることを特徴とする非水電解質二次電池。
- 8. 請求の範囲第1項に記載した非水電解質二次電池において、非水電解液の溶媒に使用する上記の鎖状炭酸エステルとして、ジメチルカーボネート、メチルエチルカーボネート、メチルプロピルカーボネート、ジエチルカーボネートの少なくとも1種が含まれていることを特徴とする非水電解質二次電池。
- 9. 請求の範囲第2項に記載した非水電解質二次電池において、非水電解液の溶媒に使用する上記の鎖状炭酸エステルとして、ジメチルカーボネート、メチルエチルカーボネート、メチルプロピルカーボネート、ジエチルカーボネートの少なくとも1種が含まれていることを特徴とする非水電解質二次電池。
- 10. 請求の範囲第3項に記載した非水電解質二次電池において、非水電解液の溶媒に使用する上記の鎖状炭酸エステルとして、ジメチルカーボネート、メチルエチルカーボネート、メチルプロピルカーボネート、ジエチルカーボネートの少なくとも1種が含まれていることを特徴とする非水電解質二次電池。
- 11. 請求の範囲第4項に記載した非水電解質二次電池において、非水電解液の溶媒に使用する上記の鎖状炭酸エステルとして、ジメチルカーボネー

ト、メチルエチルカーボネート、メチルプロピルカーボネート、ジェチルカーボネートの少なくとも1種が含まれていることを特徴とする非水電解質二次電池。

- 12. 請求の範囲第5項に記載した非水電解質二次電池において、非水電解液の溶媒に使用する上記の鎖状炭酸エステルとして、ジメチルカーボネート、メチルエチルカーボネート、メチルプロピルカーボネート、ジェチルカーボネートの少なくとも1種が含まれていることを特徴とする非水電解質二次電池。
- 13. 請求の範囲第6項に記載した非水電解質二次電池において、非水電解液の溶媒に使用する上記の鎖状炭酸エステルとして、ジメチルカーボネート、メチルエチルカーボネート、メチルプロピルカーボネート、ジェチルカーボネートの少なくとも1種が含まれていることを特徴とする非水電解質二次電池。
- 14. 請求の範囲第7項に記載した非水電解質二次電池において、非水電解液の溶媒に使用する上記の鎖状炭酸エステルとして、ジメチルカーボネート、メチルエチルカーボネート、メチルプロピルカーボネート、ジェチルカーボネートの少なくとも1種が含まれていることを特徴とする非水電解質二次電池。
- 15. 正極と、負極と、非水電解液とを備えた非水電解質二次電池において、上記の正極における正極材料の主成分に、LiNiューx М n y М x О y (式中、M y C y C y F y C y F y C
- 16. 請求の範囲第 15 項に記載した非水電解質二次電池において、上記の非

WO 98/57386 PCT/JP98/02541

25

水電解液における溶媒中に環状炭酸エステルが30~70体積%の範囲で 含まれることを特徴とする非水電解質二次電池。

- 17. 請求の範囲第 15 項に記載した非水電解質二次電池において、非水電解液の溶媒に使用する上記の環状炭酸エステルとして、エチレンカーボネートとプロピレンカーボネートの少なくとも 1 種が含まれていることを特徴とする非水電解質二次電池。
- 18. 請求の範囲第 16 項に記載した非水電解質二次電池において、非水電解液の溶媒に使用する上記の環状炭酸エステルとして、エチレンカーボネートとプロピレンカーボネートの少なくとも 1 種が含まれていることを特徴とする非水電解質二次電池。

26 補正書の請求の範囲

[1998年10月23日(23.10.98) 国際事務局受理:出願当初の請求の範囲 9-14は取り下げられた;出願当初の請求の範囲1,5-8及び15は補正された;他の請求の範囲は変更なし。(3頁)]

- 1. (補正後) 正極と、負極と、非水電解液とを備えた非水電解質二次電池において、上記の正極における正極材料の主成分にリチウム含有ニッケル複合酸化物が用いられる一方、上記の負極における負極材料の主成分にし
 i、Ti。O12が用いられ、上記の非水電解液における溶媒が環状炭酸エステルと鎖状炭酸エステルとを含み、環状炭酸エステルと鎖状炭酸エステルとがそれぞれ溶媒全体の10体積%以上含まれると共に、環状炭酸エステルと鎖状炭酸エステルとを合わせた溶媒が溶媒全体の60体積%以上含まれ、上記の環状炭酸エステルとして、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、ブチレンカーボネートの少なくとも1種が含まれ、上記の鎖状炭酸エステルとして、ジメチルカーボネート、メチルエチルカーボネート、メチルプロピルカーボネート、ジエチルカーボネート、エチルプロピルカーボネート、ジェチルカーボネート、エチルプロピルカーボネートの少なくとも1種が含まれていることを特徴とする非水電解質二次電池。
- 2. 請求の範囲第1項に記載した非水電解質二次電池において、上記の環 状炭酸エステルと鎖状炭酸エステルとを合わせた溶媒が溶媒全体の80体 積%以上であることを特徴とする非水電解質二次電池。
- 3. 請求の範囲第1項に記載した非水電解質二次電池において、上記の正極における正極材料の主成分に、 $LiNi_{1-x}M_xO_x$ (式中、MkCo,Ti,V,Mn,Fe,Sn,B,Al,Si, $Pから選択される少なくとも1種の元素であり、<math>0 \le x \le 0$.5 の関係を満たす。)で表されるリチウム含有ニッケル複合酸化物を用いたことを特徴とする非水電解質二次電池。
- 4. 請求の範囲第2項に記載した非水電解質二次電池において、上記の正極における正極材料の主成分に、LiNi_{1-x} M_x O₂ (式中、MはCo, Ti, V, Mn, Fe, Sn, B, Al, Si, Pから選択される少なく

* , i . , .

とも1種の元素であり、 $0 \le x \le 0$.5の関係を満たす。)で表されるリチウム含有ニッケル複合酸化物を用いたことを特徴とする非水電解質二次電池。

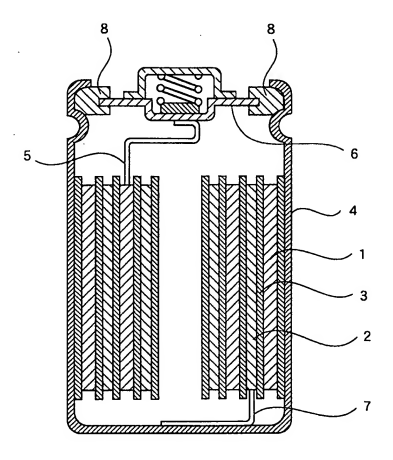
- 5. (補正後)請求の範囲第1項に記載した非水電解質二次電池において、非水電解液の溶媒に含まれる上記の環状炭酸エステルが、エチレンカーボネート又はプロピレンカーボネートであり、上記の鎖状炭酸エステルとして、ジメチルカーボネート、メチルエチルカーボネート、メチルプロピルカーボネート、ジエチルカーボネートの少なくとも1種が含まれていることを特徴とする非水電解質二次電池。
- 6. (補正後)請求の範囲第2項に記載した非水電解質二次電池において、 非水電解液の溶媒に含まれる上記の環状炭酸エステルが、エチレンカーボ ネート又はプロピレンカーボネートであり、上記の鎖状炭酸エステルとし て、ジメチルカーボネート、メチルエチルカーボネート、メチルプロピル カーボネート、ジエチルカーボネートの少なくとも1種が含まれているこ とを特徴とする非水電解質二次電池。
- 7. (補正後)請求の範囲第3項に記載した非水電解質二次電池において、非水電解液の溶媒に含まれる上記の環状炭酸エステルが、エチレンカーボネート又はプロピレンカーボネートであり、上記の鎖状炭酸エステルとして、ジメチルカーボネート、メチルエチルカーボネート、メチルプロピルカーボネート、ジエチルカーボネートの少なくとも1種が含まれていることを特徴とする非水電解質二次電池。
- 8. (補正後)請求の範囲第4項に記載した非水電解質二次電池において、非水電解液の溶媒に含まれる上記の環状炭酸エステルが、エチレンカーボネート又はプロピレンカーボネートであり、上記の鎖状炭酸エステルとして、ジメチルカーボネート、メチルエチルカーボネート、メチルプロピルカーボネート、ジエチルカーボネートの少なくとも1種が含まれていることを特徴とする非水電解質二次電池。

- 9. (削除)
- 10. (削除)
- 11. (削除)
- 12. (削除)
- 13. (削除)
- 14. (削除)
- 15.(補正後)正極と、負極と、非水電解液とを備えた非水電解質二次電池において、上記の正極における正極材料の主成分に、LiNiューx М n y M x O z (式中、MはCo,Ti,V,Fe,Sn,B,Al,Si,P から選択される少なくとも1種の元素であり、x=y+z、 $x\le0$.6、0.05 \le $y\le0$.3の関係を満たす。)で表されるリチウム含有ニッケル複合酸化物が用いられる一方、上記の負極における負極材料の主成分にLi,Tis O1z が用いられ、上記の非水電解液における溶媒中に環状炭酸エステルが10体積%以上含まれることを特徴とする非水電解質二次電池において、上記の非水電解液における溶媒中に環状炭酸エステルが30~70体積%の範囲で含まれることを特徴とする非水電解質二次電池。
- 17. 請求の範囲第 15 項に記載した非水電解質二次電池において、非水電解液の溶媒に使用する上記の環状炭酸エステルとして、エチレンカーボネートとプロピレンカーボネートの少なくとも 1 種が含まれていることを特徴とする非水電解質二次電池。
- 18. 請求の範囲第 16 項に記載した非水電解質二次電池において、非水電解液の溶媒に使用する上記の環状炭酸エステルとして、エチレンカーボネートとプロピレンカーボネートの少なくとも 1 種が含まれていることを特徴とする非水電解質二次電池。

WO 98/57386 PCT/JP98/02541

1/1

第 1 図



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP98/02541

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁶ H01M10/40, H01M4/58			
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC			
	B. FIELDS SEARCHED		
Minimum d Int.	ocumentation searched (classification system followed C1 ⁶ H01M10/40, H01M4/58	by classification symbols)	
Jits	tion searched other than minimum documentation to the uyo Shinan Koho 1926-1996 i Jitsuyo Shinan Koho 1971-1998	e extent that such documents are included Toroku Jitsuyo Shinan Koh Jitsuyo Shinan Toroku Koho	o 1994–1998
Electronic d	lata base consulted during the international search (nam	ne of data base and, where practicable, so	earch terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Р, Х	JP, 10-27626, A (Matsushita Co., Ltd.), 27 January, 1998 (27. 01. 98 Claims 1 to 3; column 4, lines),	1-18
X Y	JP, 7-235291, A (Hival Ltd.), 5 September, 1995 (05. 09. 95), Claims 3, 4; column 6, lines 12 to 16; column 9, line 44 to column 10, line 9 & US, 5478675, A		1-14 15-18
x	<pre>X JP, 7-122298, A (Fuji Photo Film Co., Ltd.), 12 May, 1995 (12. 05. 95), Claim 1; column 5, line 28 to column 6, line 9; column 7, line 41 to column 8, line 38; column 14, line 13 to column 15, line 17 (Family: none)</pre>		1-18
X Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
*Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance: "E" earlier document but published on or after the international filing date "X" document of particular relevance; the claimed considered novel or cannot be considered to in when the document of particular relevance; the claimed considered novel or cannot be considered to in when the document of particular relevance; the claimed considered novel or cannot be considered to in when the document of particular relevance; the claimed considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search September, 1998 (08.09.98) Date of mailing of the international search September, 1998 (18.09.98)		tion but cited to understand vention assumed invention cannot be d to involve an inventive step assumed invention cannot be when the document is locuments, such combination art mily	
Japa	Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Authorized officer		
Facsimile N	lo.	Telephone No.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP98/02541

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
Y	JP, 7-335261, A (Matsushita Electric Industrial Co., Ltd.), 22 December, 1995 (22. 12. 95), Claim 1; column 3, lines 2 to 7; column 4, lines 13 to 22 (Family: none)	1-18
A	JP, 8-64237, A (Sanyo Electric Co., Ltd.), 8 March, 1996 (08. 03. 96), Claims 1 to 3 (Family: none)	1-18
A	JP, 8-171937, A (Aichi Steel Works Ltd.), 2 July, 1996 (02. 07. 96), Claims 1, 2; column 4, lines 15 to 18 (Family: none)	1-18
A	<pre>JP, 6-275265, A (Seiko Instruments Inc., et al.), 30 September, 1994 (30. 09. 94), Claim 1; column 5, lines 23 to 35 (Family: none)</pre>	1-18
A	JP, 6-275263, A (Matsushita Electric Industrial Co., Ltd.), 30 September, 1994 (30. 09. 94), Claim 1; column 9, line 11 to column 10, line 1 & EP, 617474, A1 & US, 5545468, A & DE, 69404517, E	1-18

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁶ H01M10/40, H01M4/58

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁶ H01M10/40, H01M4/58

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報

1926-1996年

日本国公開実用新案公報

1971-1998年

日本国登録実用新案公報

1994-1998年

日本国実用新案登録公報

1996-1998年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

C. 関連する	3と認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用立動を 及び、如の銃声が開始せてしたは、この関連せて銃声のまご	関連する
77 - 7 - 7	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
P, X	JP, 10-27626, A(松下電器産業株式会社), 27. 1月. 1998(27.01.98), 請求項1-3, 第4欄第7-14行 (ファミリーなし)	1-18
X Y	JP, 7-235291, A (有限会社ハイバル), 5. 9月. 1995 (05. 09. 95), 請求項3-4, 第6欄第12-16行, 第9欄第44行-第10欄第9行 & US, 5478675, A	1-14 $15-18$
X	JP, 7-122298, A (富士写真フィルム株式会社), 12 . 5月. 1995 (12. 05. 95), 請求項1, 第5欄第28 行-第6欄第9行, 第7欄第41行-第8欄第38行, 第14欄第	1-18

X C脚の続きにも文献が列挙されている。

| | パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたも の
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 08.09.98 国際調査報告の発送日 16.09.98 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4 K 9 1 5 1 天野 齐 町 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3435

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X - 2 - 4	13行-第15欄第17行 (ファミリーなし)	BH MY V V PERTINATE A
Y	JP, 7-335261, A(松下電器産業株式会社), 22. 1 2月. 1995 (22. 12. 95), 請求項1, 第3欄第2-7 行, 第4欄第13-22行 (ファミリーなし)	1-18
A	JP, 8-64237, A (三洋電機株式会社), 8. 3月. 19 96 (08. 03. 96), 請求項1-3 (ファミリーなし)	1-18
A	JP, 8-171937, A (愛知製鋼株式会社), 2. 7月. 1 996 (02. 07. 96), 請求項1-2, 第4欄第15-18 行 (ファミリーなし)	1-18
A	JP, 6-275265, A (セイコー電子工業株式会社 外1名), 30.9月.1994 (30.09.94), 請求項1, 第5 欄第23-35行 (ファミリーなし)	1-18
A	JP, 6-275263, A(松下電器産業株式会社), 30.9月、1994(30.09.94), 請求項1, 第9欄第11行一第10欄第1行 & EP, 617474, A1 & US, 5545468, A & DE, 69404517, E	1-18